



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 апреля 2024 года № РЗН 2024/22469

На медицинское изделие

**Буферный отрицательный контрольный материал NEG CONTROL для
контроля качества и оценки валидности результатов**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Закрытое акционерное общество "Научно-производственное объединение
"АСТА" (ЗАО "НПО АСТА"), Россия,
107076, Москва, ул. Стромынка, д. 18, к. 13, эт. 6, помещ. № 1**

Производитель

**"DIAGAST S.A.S.", Франция,
DIAGAST S.A.S., 251, avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc, 59120 Loos, France**

Место производства медицинского изделия

DIAGAST S.A.S., Eurasanté Parc, 251, avenue Eugène Avinée, 59120 Loos, France

Номер регистрационного досье № РД-59468/101226 от 12.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2024 года № 2260
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0078497

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2024 года № РЗН 2024/22469

Лист 1

На медицинское изделие

**Буферный отрицательный контрольный материал NEG CONTROL для
контроля качества и оценки валидности результатов, в составе:**

1. Пробирка с реагентом (3,5 мл) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0138669